9603505A1

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/29, 1/21, 1/19, C12Q 1/68, A01H 5/00

(43) Date de publication internationale:

8 février 1996 (08.02.96)

(I)

PCT/FR95/01005 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

26 juillet 1995 (26.07.95)

(30) Données relatives à la priorité:

94/09235

, 26 juillet 1994 (26.07.94)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75341 Paris Cédex 07 (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GAUTHIER, Marie-Françoise [FR/FR]; 16, rue Cyrano-de-Bergerac, F-34090 Montpellier (FR). LULLIEN-PELLERIN, Valérie [FR/FR]; 79, rue René-Clair, Les Collines d'Estanove, F-34070 Montpellier (FR). DE LAMOTTE, Frédéric [FR/FR]; Les Portes d'Estanove, Bâtiment D, 2500, boulevard Paul-Valéry, F-34070 Montpellier (FR). JOUDRIER, Philippe [FR/FR]; 60, rue Jeanne-Garnerin, F-34070 Montpellier
- (74) Mandataire: PHELIP, Bruno; Cabinet Harlé & Phélip, 21, rue de La Rochefoucauld, F-75009 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), brevet ARIPO (KE, MW, SD, SZ, UG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

- (54) Title: HARD AND SOFT WHEAT THIOREDOXINS h, HOMOLOGOUS PROTEINS, DNA FRAGMENTS CODING FOR SAID PROTEINS AND METHODS FOR PREPARING SAME
- (54) Titre: THIOREDOXINES h DE BLE TENDRE ET DE BLE DUR ET PROTEINES PRESENTANT DES SIMILITUDES FRAGMENTS D'ADN CODANT POUR CES PROTEINES ET PROCEDES D'OBTENTION

Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val Val Gly Ala Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala

(57) Abstract

A protein having at least 65 % sequence homology with the sequence (I). This protein may particularly be hard wheat or soft wheat thioredoxin h. The DNA corresponding to said protein may be integrated into an expression vector for production by microorganisms.

(57) Abrégé

Protéine présentant une similitude de séquence d'au moins 65 % avec la séquence (I). Cette protéine peut être en particulier la thiorédoxine h de blé dur ou de blé tendre. L'ADN correspondant à cette protéine peut être intégré dans un vecteur d'expression en vue de sa production par des micro-organismes.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	N2	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	TT .	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaguie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbékistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon				

10

15

20

25

30

35

Thiorédoxines h de blé tendre et de blé dur et protéines présentant des similitudes, fragments d'ADN codant pour ces protéines et procédés d'obtention

La présente invention a pour objet des thiorédoxines h de blé tendre et de blé dur, des protéines présentant des similitudes ainsi que des fragments d'ADN codant pour ces protéines.

Elle est en outre relative à des procédés d'obtention de ces protéines.

Les thiorédoxines sont des protéines de petites tailles impliquées dans divers processus biologiques et vraisemblablement présentes dans tous les organismes vivants.

Elles interviennent entre autres comme donneurs réductases (ribonucléotide, pour des d'hydrogène méthionine sulfoxyde et sulfate réductase) et comme oxydoréductases des fonctions disulfure de plusieurs propriétés générales Pour les protéines. thiorédoxines on pourra avantageusement se référer à (Annales de l'Institut Pasteur, la revue de Pille volume 1, 34-50, 1992) ou de Holmgren (TIBS, Janvier 1981, 26-29).

Si les thiorédoxines de bactéries sont bien connues, les thiorédoxines h des organismes supérieurs, et en particulier des plantes ont été assez peu étudiées.

Ainsi, seules les thiorédoxines h de tabac (Marty et Meyer, Plant Molecular Biology, 17, 143-147, 1991; Brugidou et al., Mol Gen Genet , 238, 285-293, 1993), de riz (séquence EMBL N° D 26547), d'Arabidopsis thaliana (Rivera-Madrid et al., Plant

10

15

20

25

30

Physiol, 102, 327-328,1993) et de Chlamydomonas reinhardtii (Decottignies et al. Eur. J. Biochem, 198, 505-512, 1991) ont été à ce jour séquencées.

Leur séquençage a été effectué à partir d'ADN complémentaire sélectionné dans des banques d'ADN de tabac ou d'Arabidopsis thaliana par hybridation du clone portant l'ADN complémentaire codant pour thiorédoxine h avec une sonde correspondant à un ADN complémentaire de la thiorédoxine h1 de tabac pour thaliana (Rivera-Madrid al. Arabidopsis c'est-à-dire sonde cité), une précédemment par après criblage hybridation hétérologue, ou différentielle (Marty et Meyer, précédemment cités).

Zhong-Ru Gan (J. Biol. Chem, 1991, 266 (3), 1692-1696) a séquencé une thiorédoxine de levure. Des amorces correspondant à des séquences encadrant le site actif de cette thiorédoxine ont été utilisées pour amplifier un fragment de 34 paires de base. Ce fragment a alors été utilisé comme sonde dans une hybridation du type Southern pour le criblage d'une banque génomique de levure.

Muller et Buchanan (J. Biol. Chem. 1989, 264 (7), 4008-4014) ont quant à eux décrits le clonage d'un gène codant pour une thiorédoxine m, et non une thiorédoxine h. La stratégie utilisée pour le clonage consiste à faire une hybridation du type Southern du génome de la bactérie Anacystis nidulans, avec une sonde présentant des similitudes avec les sites actifs d'autres thiorédoxines m puis à cloner le fragment correspondant.

A la connaissance du demandeur, les seules séquences de thiorédoxine h de plantes qui étaient

5

10

15

20

25

30

publiées, et pouvaient donc être utilisées comme sondes, étaient celles de tabac et de Chlamydomonas reinhardtii; c'est-à-dire d'une plante dicotylédone et d'une algue unicellulaire.

Ces sondes s'hybrident de manière hétérologue avec des ADN complémentaires d'autres plantes présentant une grande distance évolutive, les monocotylédones.

de du métier désireux 1'homme Ainsi, sélectionner des clones d'ADN complémentaires dans des banques de plantes mono-cotylédones était incité à hétérologues, sondes utiliser des spécifiques, et ce d'autant plus qu'excepté le site actif, il existe peu de similarité entre les séquences de thiorédoxines h, et induisant ainsi des risques d'erreurs dans la sélection des clones empêchant toute sélection spécifique.

de les thiorédoxines h interviennent manière importante chez le blé lors de la germination, aussi en réduisant de manière spécifique gluténines et d'autres protéines du grain de blé (Kobrehel et al, 1992, Plant Physiol., 99, 919-924). Afin d'améliorer la qualité de la farine de blé, par l'état d'oxydo-réduction de certaines exemple cette farine, dans on contenues protéines modifier l'activité des thiorédoxines h, au niveau génétique, en modifiant les gènes des thiorédoxines h ou en ajoutant de nouvelles copies de ces gènes ou d'ADN complémentaires correspondant à ces gènes.

Il peut être aussi envisagé de rajouter des thiorédoxines produites par des microorganismes dans des produits à usage alimentaire, ou de les utiliser pour supprimer l'effet antinutritionnel des

10

15

20

25

30

légumineuses ou pour inactiver des toxines, par exemple de venin d'abeilles ou de serpents. Dans tous ces cas, il peut être nécessaire, voire indispensable, d'utiliser des ADN complémentaires correspondant au gène de thiorédoxine h pour produire ces protéines.

L'homme du métier se trouvait donc confronté à une absence de méthode fiable permettant la sélection dans une banque d'ADN complémentaire, de clones codant pour les thiorédoxines h.

Le demandeur s'est donc attaché à rechercher une sonde permettant de sélectionner de manière spécifique et fiable des clones de thiorédoxine h dans une banque d'ADN complémentaire.

Il a montré qu'il était possible d'effectuer une telle sélection en utilisant une sonde codant pour une séquence d'acides aminés composant le site actif des thiorédoxines.

Il a en outre montré que les thiorédoxines h de blés dur et tendre présentent d'une part une grande similitude entre elles, mais d'autre part des grandes différences de structure primaire par rapport aux autres thiorédoxines h de plantes dont les séquences sont déjà connues.

présente invention La а pour objet des protéines présentant une similitude de séquence d'au moins 65% avec la séquence SEQ ID N° 1 suivante: Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arq Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg

٤.

• -

Val Val Gly Ala Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala

Préférentiellement, de telles protéines présentent une similitude avec la séquence SEQ ID N°1 d'au moins 75% et encore plus préférentiellement d'au moins 85 %.

La présente invention a ainsi pour objet la thiorédoxine h de blé tendre présentant la séquence SEO ID N°3 suivante:

10

15

20

25

30

5

Met Ala Ala Ser Ala Ala Thr Ala Thr Ala Thr Ala Ala Ala Ala Val Gly Ala Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Val Gly Val Gly Ala Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala Gin

Elle est en outre relative à la thiorédoxine h de blé dur présentant la séquence SEQ ID N'5 suivante:

Met Ala Ala Ala Ala Thr Ala Thr Thr Thr Ala Ala Ala
Thr Ala Ala Ala Val Gly Pro Gly Glu Val Ile Ser Val
His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala
Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala
Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe
Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu
Lys Val Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln
Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys
Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val Val Gly Ala Ile Lys
Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala Ala
Des peptides comprenant au moins un fragment

BNSDOCID: <WO___9603505A1_I_>

10

15

20

25

30

d'une de ces protéines font aussi partie de la présente invention.

La présente invention a en outre pour objet des fragments d'ADN codant pour une de ces protéines ou un de ces peptides et en particulier un fragment codant pour la thiorédoxine h de blé tendre comprenant la séquence SEQ ID N'2 suivante:

ATGGCGGCGT CGGCGGCGAC GGCGACGGCG ACGGCGGCGG CGGTAGGGGC

GGGGGGGGG ATCTCCGTCC ACAGCCTGGA GCAGTGGACC ATGCAGATCG
AGGAGGCCAA CGCCGCCAAG AAGCTGGTGG TGATTGACTT CACTGCATCA
TGGTGCGGAC CATGCCGCAT TATGGCTCCA ATTTTCGCTG ATCTCGCCAA
GAAGTTCCCA GCTGCTGTTT TCCTCAAGGT CGACGTTGAT GAACTGAAGC
CCATTGCTGA GCAATTCAGC GTGGAGGCCA TGCCAACCTT CCTGTTCATG
AAGGAAGGAG ATGTCAAGGA CAGGGTTGTC GGAGCTATCA AGGAGGAACT
GACGACCAAG GTTGGGCTAC ACGCGGCCCA GTAA

et un fragment codant pour la thiorédoxine de blé dur comprenant la séquence SEQ ID N°4 suivante :

ATGGCGGCGG CGGCGACGGC GACGACTACA GCGGCGGCGA CGGCGGCGC GGTGGGGCCG GGGGAGGTGA TCTCCGTCCA CAGCCTGGAG CAGTGGACCA TGCAGATCGA GGAGGCCAAC GCCGCCAAGA AGCTGGTGGT GATTGACTTC ACTGCATCAT GGTGCGGACC ATGCCGCATC ATGGCTCCAA TTTTTGCTGA TCTCGCCAAG AAGTTCCCAG CTGCTGTTTT CCTCAAGGTC GACGTTGATG AACTGAAGCC CATTGCTGAG CAATTCAGCG TCGAGGCCAT GCCAACCTTC CTGTTCATGA AGGAAGGAGA CGTCAAGGAC AGGGTTGTCG GAGCTATCAA GGAGGAGCTG ACGACCAAGG TTGGGCTCCA CGCGGCTGCC TAG

Elle a aussi pour objet une méthode de sélection dans une banque d'ADN complémentaire de clones codant pour une thiorédoxine h caractérisée en ce qu'on hybride lesdits clones avec une sonde présentant une similitude de séquences proche de 100% avec le site actif des thiorédoxines.

Avantageusement, une telle sonde présente la séquence suivante : (SEQ ID N° 6)

10

15

20

25

30

TGGTGX₁GGX₂CCX₃TGX₄AAX₅ATG dans laquelle :

X₁ représente C ou T

X₂ représente T ou A

X3 représente A, G, C ou T

X₄ représente C ou T

X₅ représente G ou A

On remarquera, comme le montrent les comparaisons effectuées dans les exemples qui suivent , que les thiorédoxines h de blé présentent une grande différence de structure primaire par rapport aux thiorédoxines h de plantes déjà connues.

Il n'était donc en rien évident pour l'homme du métier de déduire les séquences de ces thiorédoxines h de blé des séquences d'autres thiorédoxines h divulguées dans l'état de la technique.

En outre, l'obtention d'ADN complémentaires (ADNc) pour un gène donné n'est pas, malgré les développements récents dans les techniques de biologie moléculaire, une technique de routine.

En effet, l'obtention d'un ADNc particulier nécessite la mise au point d'un procédé spécifique qui va bien au-delà d'une simple adaptation d'une technique. En particulier le choix du matériel dont sont extraits les ARN messagers est essentiel. Cette spécificité est d'autant renforcée que les ARN messagers sont en faibles quantités ce qui est le cas de la présente invention.

On notera de plus que l'utilisation d'oligonucléotides dégénérés pour cribler les ADN complémentaires n'avait jamais été mise en oeuvre dans le cas des thiorédoxines h . Il n'était en rien évident qu'une telle utilisation permette un criblage

10

15

20

efficace.

Le blé est une graminée d'un poids économique considérable et son amélioration, ainsi que celle de ses produits en utilisant les thiorédoxines h ou des fragments d'ADN codant pour ces protéines, constituent des progrès techniques importants.

La présente invention est de plus relative à des vecteurs d'expression portant un fragment d'ADN tel que défini ci-dessus, et en particulier portant au moins une partie de la séquence SEQ ID N°2 ou de la séquence SEQ ID N°4 décrites ci-dessus.

De tels vecteurs comprennent au moins :

- une origine de réplication adaptée à l'espèce biologique, microorganisme ou autre, dans laquelle on souhaite reproduire le vecteur;

- un promoteur situé en amont du fragment d'ADN, adapté à l'espèce biologique dans laquelle on souhaite exprimer les protéines selon l'invention.

Ils peuvent aussi comprendre des séquences de régulation de l'expression du promoteur. Ce promoteur peut être soumis à régulation selon les conditions de culture des microorganismes.

De tels vecteurs peuvent être particulièrement des vecteurs de secrétion, ou d'excrétion.

De manière avantageuse, les fragments d'ADN définis ci-dessus sont intégrés dans un plasmide, et en particulier dans le plasmide pET commercialisé par Novagen (USA).

Des vecteurs pETtrxTa et pFL61trxTa portant la séquence identifiée ci-dessus SEQ ID N°2 ont été déposés respectivement sous les numéros I-1442 et I-1443 auprès de la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes de l'Institut Pasteur (CNCM).

15

25

30

D'autres objets de la présente invention sont microorganismes, des cellules eucaryotes, et en particulier des cellules végétales ou animales, et des plantes transgéniques portant une des séquences microorganisme tel ci-dessus. Un définies avantageusement une bactérie, telle que E. coli ou une champignon un levure ou corynébactérie, une filamenteux. Des cellules animales peuvent être, par exemple, des cellules d'insectes.

Les espèces biologiques portant ces fragments et/ou vecteurs sont choisies afin de permettre une expression des protéines selon l'invention.

Enfin, la présente invention est relative à un procédé de production des protéines selon l'invention, et en particulier de thiorédoxines h, comprenant les étapes suivantes :

- culture d'un microorganisme tel que défini ci-dessus, et
- isolement des protéines ou peptides selon 20 l'invention produits par ledit microorganisme.

limité présent procédé n'est pas l'obtention de dérivés de thiorédoxines h de blé. Il production appliqué à la être aussi thiorédoxines h d'autres céréales telles que le maïs, riz, sorgho le ou le seigle, l'orge, le légumineuses telles que le soja, l'haricot ou le pois ou d'oléagineux tels que le tournesol, le chanvre, le lin ou le colza, ou de dérivés de ces thiorédoxines h, à l'aide de vecteurs portant des séquences codant pour ces protéines.

Avantageusement, les microorganismes sont lysés après culture et les protéines selon l'invention sont récupérées par des méthodes connues de l'homme du

10

15

20

25

métier.

L'homme du métier pourra se référer, si nécessaire, pour la préparation des protéines selon l'invention, de leurs vecteurs ou de microorganismes portant ces vecteurs, et de manière générale pour la mise en oeuvre de la présente invention au manuel suivant : Maniatis et al. Molecular cloning : A Laboratory Manual , Cold Spring Harbor Laboratory 1982 ou à une de ses récentes rééditions.

Les protéines objets de la présente invention ou pouvant être obtenues selon un procédé objet de la présente invention peuvent être utilisées dans de applications, nombreuses en particulier, additifs dans des produits à usage alimentaire ou non alimentaire, pour la suppression de l'effet antinutritionnel des légumineuses, pour l'inactivation de diverses toxines en particulier celles de venin d'abeilles et de serpents.

Ces applications et d'autres applications sont répertoriées dans la demande PCT/US 92/08 595 dont le contenu est intégré à la présente demande par référence.

La production de thiorédoxine h de blé dans la levure, en particulier Saccharomyces cerevisiae, permet de l'utiliser directement dans les produits alimentaires sous forme de levures enrichies en thiorédoxine h (par induction de l'expression du gène ou par accumulation de la thiorédoxine h dans la levure), sous forme lyophilisée par exemple.

Le fait d'obtenir des thiorédoxines h de blé par le procédé selon l'invention permet de les ajouter à un produit consommé par les humains tout en leur conservant leur caractère naturel.

10

15

20

25

30

La présente invention permet en outre d'obtenir de la thiorédoxine h de blé en quantité importante (par rapport à une purification à partir de blé) par exemple à partir de cultures de bactéries ou de levures et d'ajouter cette thiorédoxine h, après purification ou en utilisant des levures enrichies (surexprimant la thiorédoxine h), à des produits céréaliers en vue d'améliorer leur valeur d'utilisation.

Le fait de disposer des séquences codant pour les thiorédoxines h de blés dur ou tendre permet de les modifier par mutagenèse dirigée et d'obtenir des thiorédoxines h dont les propriétés sont modifiées, et en particulier dont l'activité est améliorée par rapport à celle de la thiorédoxine h isolée du blé.

La présente invention est illustrée sans pour autant être limitée par les exemples qui suivent dans lesquels:

de les différences illustre La figure 1 h de thiorédoxines des séquences (THIOBLETA) de blé dur (THIOBLETD), de riz (THIORIZ), d'Arabidobsis (THIOARA), de thiorédoxine h2 de tabac (THIOTABAC2), de thiorédoxine hl de tabac (THIOTABAC) et de Chlamydomonas reinhardtii (THIOCHLA).

La figure 2 illustre la construction du plasmide pETtrxTa.

Les figures 3 et 4 représentent respectivement un gel de polyacrylamide-SDS après coloration au bleu de Coomassie et un Western-blot effectué avec un anticorps dirigé contre la thiorédoxine h de blé de :

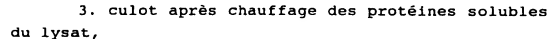
- 1. lysat de bactéries avant induction,
- 2. culot des protéines insolubles du lysat après 3h d'induction,

15

20

25

30



- 4. surnageant après chauffage des protéines solubles du lysat,
 - 5. comme 2 après 6h d'induction,
 - 6. comme 3 après 6h d'induction,
 - 7. comme 4 après 6h d'induction.

Les figures 5 et 6 représentent schématiquement les plasmides pFL61 et pVT-U 100.

- 10 <u>EXEMPLE 1: Obtention de clones de thiorédoxine h de</u> blé tendre
 - 1') <u>Construction de la banque d'ADN</u> complémentaire (ADNc).

L'extraction des ARN totaux de graines et la sélection des ARN poly (A)⁺ ont été effectuées comme décrit par Gautier et al. (Plant Mol Biol., 14, 313-322, 1990).

poly (A) + issus de d'ARN 5µg graines de Triticum aestivum L., variété capitole en cours de jours après floraison) (23 maturation ont utilisés pour construire une banque d'ADN complémentaire, en utilisant le Système Superscript Plasmid commercialisé par BRL.

Les ADN complémentaires présentant une taille supérieure à 500 pb sont ligués au plasmide pSPORT1 commercialisé par BRL coupé par les enzymes NotI-SalI, qui est utilisé pour transformer des cellules d'Escherichia coli $DH5\alpha$.

2.10⁵ bactéries recombinantes sont obtenues avant amplification de la banque. Environ 3000 recombinants sont étalés et les colonies sont transférées sur une membrane Hybond C (Amersham) selon les instructions du fabricant.

10

15

20

25

30

2°) <u>Isolement d'un clone codant pour une thiorédoxine h de blé tendre.</u>

La banque d'ADN complémentaire obtenue en 1°) est criblée à l'aide d'un mélange d'oligonucléotides de synthèse présentant la séquence ID N° 6 suivante : TGGTGX1GGX2CCX3TGX4AAX5ATG dans laquelle :

X₁ représente C ou T

X₂ représente T ou A

X₃ représente A, G, C ou T

X₄ représente C ou T

X₅ représente G ou A

Un mélange contenant ces oligonucléotides synthétiques marqués à leurs extrémités 5' par du gamma-32p ATP à l'aide de la polynucléotide kinase T4 a été utilisé.

Les filtres ont été préhybridés (16 heures , 37°C) et hybridés (4 heures, 37°C) dans une solution comprenant 15% (v/v) de formamide désionisé, SSPE 2 X, solution de Denhardt 5 X, SDS 1 % (poids/volume) et de l'ADN de sperme de saumon dénaturé (200 μ g/ml).

Les filtres hybridés sont lavés deux fois dans du SSPE 2 X et du SDS 0,1 % (poids/volume) durant 10 minutes à température ambiante; puis deux fois dans du SSPE 0,25 X, et du SDS 0,1 % (poids/volume) durant 30 minutes à 37°C puis une fois dans du SSPE 0,25 X durant 10 minutes à 37°C.

Ils sont ensuite exposés à des films sensibles aux rayons X (Fuji) à -70°C avec deux écrans intensifiants.

Un clone, appelé pTaM1338, est isolé et sa séquence est déterminée sur les deux brins en utilisant la trousse de séquençage Taq Dye Deoxy Terminator Cycle Sequencing kit commercialisé par Applied Biosystems et le séquenceur 370 DNA automatique commercialisé par Applied Biosystems.

La séquence de l'ADN complémentaire du clone 5 pTaM1338 est la suivante : (SEQ ID N°7)

CAAAGTGCGC GTGAGAAATA AGCGGTGCTT GCCCAGTAGA GAGAGAGAGA 10 GAGAGAGAGA GAGATGGCGG CGTCGGCGGC GACGGCGACG GCGACGGCGG CGGCGGTAGG GGCGGGGGG GTGATCTCCG TCCACAGCCT GGAGCAGTGG ACCATGCAGA TCGAGGAGGC CAACGCCGCC AAGAAGCTGG TGGTGATTGA CTTCACTGCA TCATGGTGCG GACCATGCCG CATTATGGCT CCAATTTTCG CTGATCTCGC CAAGAAGTTC CCAGCTGCTG TTTTCCTCAA GGTCGACGTT GATGAACTGA AGCCCATTGC TGAGCAATTC AGCGTGGAGG CCATGCCAAC 15 CTTCCTGTTC ATGAAGGAAG GAGATGTCAA GGACAGGGTT GTCGGAGCTA TCAAGGAGGA ACTGACGACC AAGGTTGGGC TACACGCGGC CCAGTAATCA CCTACCGGAG TAGCATTCGC CTAAATAAAA TTGCCGCTCA ACAAGTAGTG CCTCTAATGG CACCTTATAT CCTGTGTACT GCTTGTTACT TGTTGGTTTA 20 TGGATAATGG TGAATCAAGT GTGACTTTAT TCGGTAAATG GTTGATTTTC GTAAGGAGCT GATCGAATTC AGTTGTTCGG CTATAGGCAA AAAAAAAAA AAAAAAAA

L'extrémité 5' de cette séquence comprend une séquence de 63 paires de bases (pb) non codante, suivie d'une phase de lecture ouverte de 381 pb, puis d'une séquence non codante de 215 pb, à l'extrémité 3'.

La phase de lecture ouverte code pour une protéine de 127 acides aminés de séquence SEQ ID N°2.

La masse théorique de la protéine codée par cette phase de lecture ouverte est de 13524D.

EXEMPLE 2:

Obtention de clone de thiorédoxine h de blé dur.

35 <u>1) Construction de la banque d'ADN</u> complémentaire de blé dur.

La banque est obtenue de manière similaire à celle de l'exemple 1 à l'exception du matériel végétal

30

10

15

20

utilisé qui est Triticum durum Desf. Variété Agathé. Les ARN totaux sont isolés de grains 22 jours après floraison.

Les ARN messagers isolés par chromatographie d'affinité sur oligo dT cellulose sont clonés dans le plasmide pUC118 dans le site de clonage PstI.

La souche d'Escherichia coli JM109 est transformée avec les plasmides obtenus.

La méthode de fabrication de cette banque d'ADN complémentaire est mise en oeuvre de la manière décrite par Gautier et al. (Plant Molecular Biology, 14, 313-322, 1990) dont la publication est incluse par référence à la présente demande.

2. <u>Isolement d'un clone codant pour une</u> thiorédoxine h de blé dur.

Des clones sont criblés comme indiqué dans l'exemple 1 par le même mélange d'oligonucléotides de synthèse (SEQ ID N°6).

Un clone, dénommé pTd14132 est isolé et sa séquence est déterminée comme indiqué dans l'exemple 1.

Ce clone comprend la séquence d'ADN complémentaire de blé dur suivante :

25 SEQ ID N°8

20

30

GGAGGAGCTG ACGACCAAGG TTGGGCTCCA CGCGGCTGCC TAGTAATCAC
CTAGCGGAGT AGTATTCGCC TAAATAAAAT TGCCGCTTGA GAAGTAGTGC
CTCCAATGGC ACCGGATATG CTGTGTACTG CTTGCTTCTT GTGAGTTTAT
GGATGATGGT GAATCAAGTG TGACTTTATT CGGTAAATGG TTGATTTCAT
AAAAAAAAAA

L'extrémité 5' de cette séquence comprend une partie non codante de 50 bp, puis une phase de lecture ouverte de 390 pb puis une partie non codante de 190 pb à son extrémité 3'.

La phase de lecture ouverte correspond à une protéine de 130 acides aminés, ayant une masse moléculaire théorique de 13750D.

EXEMPLE 3:

Comparaison des structures primaires des thiorédoxines

h de blés dur et tendre et des autres thiorédoxines h

divulguées dans l'état de la technique.

Les structures primaires des deux protéines correspondant aux clones pTaM1338 et pTd14132 ont été comparées entre elles et aux structures primaires de thiorédoxines h de riz (THIORIZ), de thiorédoxine h d'Arabidopsis (THIOARA), de thiorédoxine h2 de tabac (THIOTABAC 2), de thiorédoxine h1 de tabac (THIOTABAC) et de thiorédoxine h de Chlamydomonas reinhardtii (THIOCHLA).

Les résultats de ces comparaisons sont repris dans la figure 1.

Dans cette figure les acides aminés sont représentés par le code à une lettre et (*) représente une position d'acide aminé identique dans les sept protéines, tandis que (.) représente une position d'acide aminé similaire.

Sur une longueur totale de 138 acides aminés, on observe une conservation à l'identique pour 31

10

15

20

25

30

acides aminés (22,5 %) et une similarité pour 42 acides aminés (30,4 %).

Il ressort donc clairement de cette figure que les thiorédoxines h de blés montrent une faible identité de séquence avec les autres thiorédoxines h de végétaux déjà séquencés.

De manière surprenante, l'identité de séquence entre d'une part la thiorédoxine h de riz et d'autre part les thiorédoxines h de blé tendre et de blé dur n'est que de respectivement 54,9% et 55,7%, alors que ces plantes sont toutes trois des graminées.

EXEMPLE 4:

Production de thiorédoxine h par des bactéries.

1. Sous-clonage de la séquence codant pour la thiorédoxine h de blé tendre dans un vecteur d'expression d'E.coli:

Le DNA plasmidique pTAM1338 contenant la séquence d'ADNc codant pour la thiorédoxine h de blé tendre (Triticum aestivum) a été modifié par mutagénèse dirigée pour introduire les sites de restriction NdeI et BamHI respectivement en 5' et 3' de la séquence codant pour la protéine.

Ces sites de restriction ont ensuite servi à introduire la séquence codant pour la thiorédoxine h de blé tendre (Triticum aestivum) dans le vecteur d'expression pET3b commercialisé par Novagen (USA) et décrit par Rosenberg et al., (Gene, 56, 125-135, 1987) digéré par les mêmes enzymes.

La figure 2 illustre cette construction.

Le vecteur pET3b est une molécule d'ADN circulaire dérivé de pBR322; il contient les éléments suivants:

- le promoteur du gène 10 reconnu par l'ARN

25

30

polymérase T7 (appelé PO10) contenu entre les sites de restriction BglII et XbaI,

- la séquence Shine-Dalgarno du gène 10,
- un codon d'initiation ATG contenu dans le site unique de restriction NdeI en 5' des premiers codons du gène 10,
- un site de restriction unique BamHI qui permet de cloner une séquence d'un gène étranger dans le vecteur d'expression,
- le terminateur de transcription qui suit normalement le gène 10(TO).

Ce vecteur possède le replicon pMBl (ori) et contient le gène bla qui code pour la résistance à l'ampiciline (ampR).

La séquence codant pour la thiorédoxine h de blé tendre incluse entre les sites de restriction NdeI et BamHI qui ont été créés par mutagénèse dirigée est introduite dans le vecteur d'expression digéré par les mêmes enzymes.

Le vecteur résultant pETtrxTa est utilisé pour transformer des souches d'E. coli.

Les méthodes conventionnelles de clonage ont été utilisées. Elles sont décrites par Maniatis et al. (1982). Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, New York.

Le plasmide pETtrxTa résultant de la construction a été séquencé comme décrit par Sanger et al. (1977, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74, 5463-5467), dans le but de vérifier qu'aucune mutation n'a été introduite dans la séquence de la thiorédoxine h au cours de l'amplification ou du clonage.

La séquence codant pour la thiorédoxine h peut aussi être introduite dans le vecteur d'expression

10

15

20

25

30

après modification, par mutagénèse dirigée, d'un ou plusieurs acides aminés de la protéine dans le but de changer ses propriétés. Les méthodes conventionnelles de mutagénèse dirigée sont décrites par Maniatis et al. (1982, précédemment cité).

2. Obtention de bactéries produisant de la thiorédoxine h:

Le vecteur pETtrxTa qui contient la séquence codant pour la thiorédoxine h de blé sous contrôle du du 1'ARN polymérase par reconnu promoteur bactériophage T7 est utilisé pour transformer souches d'E. coli (Hanahan et al., 1985, Technique for transformation of E. coli in "DNA Cloning: A practical Approach "(Glover , D.M.Ed. Vol.1, pp 109-135, IRL synthétiser capables de Oxford), Press, polymérase T7. De telles souches sont commercialisées par Novagen (USA) et décrites par Studier et al., (1990, Methods Enzymol. 185, 60-89). Elles peuvent être:

-BL21 (DE3): ompT hsdS gal (lambda cIts857 indl Sam7 nin5 lacUV5-T7 genel),

-BL21 (DE3)pLysE: même génotype que BL21 (DE3) excepté le plasmide pLysE qui dérive du plasmide pACYC184 (Chang et al., 1978 , J.Bacteriol. 134-1141) et contient le gène codant pour le lysozyme T7 ainsi que le gène de résistance au chloramphénicol. Le gène codant pour le lysozyme est exprimé à partir du promoteur tet de pACYC184 ce qui signifie que les bactéries qui portent ce plasmide accumulent un taux important de lysozyme.

-BL21 (DE3)pLysS: même génotype que BL21 (DE3)pLysE mais le gène codant pour le lysozyme est inséré dans l'orientation opposée. En conséquence, les

10

15

20

25

30

bactéries qui portent ce plasmide accumulent une quantité beaucoup plus faible de lysozyme.

Les bactéries transformées sont multipliées dans le milieu de Luria-Bertani avec les antibiotiques nécessaires, à 30°C.

3. Analyse de l'expression de la thiorédoxine h dans les bactéries.

Les bactéries contenant le vecteur pETtrxTa sont cultivées jusqu'à une densité optique comprise entre 0,3 et 0,6 à 600 nm, (une fraction aliquote avant induction est conservée pour analyse). L'inducteur de l'expression de l'ARN polymérase T7 (IPTG 0.1 mM) est alors ajouté au milieu de culture pour permettre l'expression de la thiorédoxine h et les bactéries sont collectées par centrifugation après 3 ou 6 h d'induction.

Les bactéries induites sont lysées par les méthodes conventionnelles et le lysat contenant les protéines totales est centrifugé pour séparer la fraction "protéines insolubles" (culot) de celle des "protéines solubles" (surnageant).

Le surnageant qui contient l'activité thiorédoxine h, identifiée par dosage de la réduction de la malate déshydrogénase comparable au témoin extrait de blé, est chauffé à 60°C (5 min.) et centrifugé pour séparer la fraction des protéines thermostables (surnageant) des autres protéines.

Les échantillons des différentes fractions sont traités avec le tampon de charge de Laemlli (Laemlli, 1970, Nature, 227, 680-685), chauffé 5 à 10 minutes dans un bain marie bouillant et analysé par gel de sodium dodécyl sulfate-polyacrylamide.

Une protéine de la taille attendue pour une

10

15

thiorédoxine h de blé est présente dans le lysat des protéines totales de bactéries induites et reste soluble même après chauffage à 60°C; le même gel est transféré sur une membrane de nitrocellulose (Towbin et al., 1979, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76, 435P-4354), et incubé avec un anticorps dirigé contre la thiorédoxine h de blé. La protéine, de taille attendue, synthétisée dans le cytoplasme bactérien après induction, réagit avec l'anticorps.

Les figures 3 et 4 représentent respectivement un gel de polyacrylamide-SDS après coloration au bleu de Coomassie et un Western-Blot effectué avec un anticorps dirigé contre la thiorédoxine h de blé, de :

- 1. lysat de bactéries avant induction,
- culot des protéines insolubles du lysat après 3h d'induction,
 - 3. culot après chauffage des protéines solubles du lysat,
- 4.surnageant après chauffage des protéines 20 solubles du lysat,
 - 5. comme 2 après 6h d'induction,
 - 6. comme 3 après 6h d'induction,
 - 7. comme 4 après 6h d'induction.
 - 4. Purification de la thiorédoxine h de blé.

Les conditions de purification utilisées suivent essentiellement le protocole décrit par de Lamotte-Guéry et al., ((1991) Eur. J. Biochem. 196, 287-294). Les bactéries sont récoltées après induction de 4h selon les conditions décrites plus haut et resuspendues dans un tampon 30 mM Tris/HCl pH 7,9 et 1 mM EDTA (tampon A).

Après un cycle de congélation (-20°C)/décongélation les cellules sont lysées avec une

10

15

25

30

presse de French et le lysat ainsi obtenu est centrifugé à 4°C, 30 minutes à 50 000 g pour récupérer la fraction surnageante qui est ensuite chauffée à 60°C, 5 minutes.

Les protéines dénaturées par le traitement à chaud sont centrifugées comme précédemment. Le surnageant contient principalement la thiorédoxine h. Elle peut être purifiée par précipitation au sulfate d'ammonium (35-80 %) suivie d'une chromatographie d'exclusion (Sephadex G-50) et d'une chromatographie échangeuse d'ions (Q-Hyper D).

Cette dernière chromatographie est réalisée avec un gradient de O à 200 mM NaCl, la thiorédoxine h produite dans E.coli est éluée concentration de 90 mM NaCl. La mesure de l'activité de la thiorédoxine h (mesure de l'activation de la déshydrogénase à NADP malate selon Jacquot al.((1981), Plant Physiol., 68, 300-304) à chaque étape aide à suivre la purification.

20 <u>EXEMPLE 5</u>: <u>Production de thiorédoxine h par des levures</u>.

1. Construction de pFL61trxTa:

Le fragment correspondant à la séquence codante de pTaM1388 est amplifié en utilisant deux oligonucléotides de synthèse s'hybridant aux régions 15-34 et 482-502 et un site de restriction NotI est ajouté à chaque extrémité.

Le fragment résultant est inséré dans le vecteur pFL61 représenté sur la figure 5 (Lacroute, (1992) Plant J.2 (3), 417-422) préalablement linéarisé par NotI.

Le sens d'insertion et la séquence sont contrôlés. Le vecteur résultant est appelé pFL61trxTa.

10

15

20

25

2. Construction de pVTUtrxTa:

La séquence de l'ADNC codant pour la thiorédoxine h de blé tendre issue de pTaM1338 est isolée après digestion par BamHI et NdeI du plasmide pETtrxTa (plasmide pET portant la séquence codante de pTaM1338) puis insérée dans le vecteur pVTUtrxTa représenté sur la figure 6, (Vernet et al. (1987) Gene 52, 225-233) au niveau du site de clonage Pvu II. Le vecteur résultant est appelé pVTUtrxTa.

3. Conditions de purification:

Les levures (souche OL1 et YPH 250) sont transformées par pVTUtrxTa et sont cultivées en milieu liquide à 30°C et en conditions sélectives, permettant le maintien des plasmides dans les cellules jusqu'à une absorbance à 550 nm de 1, puis sont transférées en milieu riche pendant 16 heures.

Ceci permet d'augmenter la biomasse faible nombre de divisions ayant lieu pendant cette durée de temps limite les effets de perte de plasmide. Les cellules sont ensuite cassées par passage dans un incubation dans de billes ou par à broyeur l'ammoniaque. Les conditions de purification de protéine recombinante à partir du lysat cellulaire sont celles décrites par de Lamotte et al. (1991). Eur. J. Biochem. 196, 287-294).

Les deux souches de levures transformées produisent des thiorédoxines h décelables par immunoempreintes.

La souche YPH252 déposée à l'ATCC peut aussi 30 être utilisée.

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

- (1) DEPOSANT:
 - (A) NOM: Institut National de la Recherche Agronomique
 - INRA (B) RUE: 147 rue de l'université
 - (C) VILLE: Paris
 - (E) PAYS: France
 - (F) CODE POSTAL: 75348
- (ii) TITRE DE L'INVENTION: Thiorédoxines h de blé tendre et de blé dur et protéines présentant des similitudes; fragments d'ADN codant pour ces protéines et procédés d'obtention
- (111) NOMBRE DE SEQUENCES: 8
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: Patentin Release #1.0, Version #1.25 (OEB)

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 109 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Triticum aestivum
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
- Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile
- Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala
- Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp Leu
- Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp Glu
- Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe



Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val Val Gly Ala Ile 85 90 95 85

Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala 105 100

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

 (A) LONGUEUR: 384 paires de bases

 (B) TYPE: acide nucléique

 (C) NOMBRE DE BRINS: deux

 (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (11) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
 - (111) HYPOTHETIQUE: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Triticum aestivum
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

 - (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 1..381
 - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

ATG Met 1	GCG Ala	GCG Ala	TCG Ser	GCG Ala 5	GCG Ala	ACG Thr	GCG Ala	ACG Thr	GCG Ala 10	ACG Thr	GCG Ala	GCG Ala	GCG Ala	GTA Val 15	GGG	48
GCG Ala	GGG Gly	GAG Glu	GTG Val 20	ATC Ile	TCC Ser	GTC Val	CAC His	AGC Ser 25	CTG Leu	GAG Glu	CAG Gln	TGG Trp	ACC Thr 30	ATG Met	CAG Gln	96
ATC Ile	GAG Glu	GAG Glu 35	GCC Ala	AAC Asn	GCC Ala	GCC Ala	AAG Lys 40	Lys	CTG Leu	GTG Val	GTG Val	ATT Ile 45	GAC Asp	TTC Phe	ACT Thr	144
GCA Ala	TCA Ser 50	TGG Trp	TGC Cys	GGA Gly	CCA Pro	TGC Cys 55	CGC Arg	ATT Ile	ATG Met	GCT Ala	CCA Pro 60	ATT Ile	TTC Phe	GCT Ala	GAT Asp	192
CTC Leu 65	GCC Ala	AAG Lys	AAG Lys	TTC Phe	CCA Pro 70	GCT Ala	GCT Ala	GTT Val	TTC Phe	CTC Leu 75	AAG Lys	GTC Val	GAC Asp	GTT Val	GAT Asp 80	240
GAA Glu	CTG Leu	AAG Lys	CCC Pro	ATT Ile 85	GCT Ala	GAG Glu	CAA Gln	TTC Phe	AGC Ser 90	GTG Val	GAG Glu	GCC Ala	ATG Met	CCA Pro 95	ACC Thr	288
TTC Phe	CTG Leu	TTC Phe	ATG Met 100	AAG Lys	GAA Glu	GGA Gly	GAT Asp	GTC Val 105	AAG Lys	GAC Asp	AGG Arg	GTT Val	GTC Val 110	GGA Gly	GCT Ala	336



ATC AAG GAG GAA CTG ACG ACC AAG GTT GGG CTA CAC GCG GCC CAG lie Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala Gln 391 384 TAA

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 127 acides aminés (B) TYPE: acide aminé

 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:
- Met Ala Ala Ser Ala Ala Thr Ala Thr Ala Thr Ala Ala Ala Val Gly
- Ala Gly Glu Val Ile Ser Val. His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln
- Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr
- Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp 50 55
- Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp
- Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr 85
- Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val Val Gly Ala
- Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala Gln
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 393 paires de bases

 - (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: deux
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Triticum durum

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 1..390

(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met 1	Ala	Ala	Ala	Ala 5	The	Ala	IIII	1111	ACA Thr 10	ALL				15		48
Ala	Val	Gly	Pro 20	GIĀ	GIU	vai	116	25	GTC Val		•		30		_	96
ACC Thr	ATG Met	CAG Gln 35	ATC Ile	GAG Glu	GAG Glu	GCC Ala	AAC Asn 40	GCC Ala	GCC Ala	AAG Lys	AAG Lys	CTG Leu 45	GTG Val	GTG Val	ATT	144
GAC Asp	TTC Phe 50	ACT Thr	GCA Ala	TCA Ser	TGG Trp	TGC Cys 55.	GGA Gly	CCA Pro	TGC Cys	CGC Arg	ATC Ile 60	ATG Met	GCT Ala	CCA Pro	ATT Ile	192
TTT Phe 65	GCT Ala	GAT Asp	CTC Leu	GCC Ala	AAG Lys 70	AAG Lys	TTC Phe	CCA Pro	GCT Ala	GCT Ala 75	GTT Val	TTC Phe	CTC Leu	AAG Lys	GTC Val 80	240
GAC Asp	GTT Val	GAT Asp	GAA Glu	CTG Leu 85	AAG Lys	CCC	ATT Ile	GCT Ala	GAG Glu 90	CAA Gln	TTC Phe	AGC Ser	GTC Val	GAG Glu 95	GCC Ala	288
ATG Met	CCA Pro	ACC Thr	TTC Phe 100	CTG Leu	TTC Phe	ATG Met	AAG Lys	GAA Glu 105	GGA Gly	GAC Asp	GTC Val	AAG Lys	GAC Asp 110	AGG Arg	GTT Val	336
GTC Val	GGA Gly	GCT Ala 115	ATC Ile	AAG Lys	GAG Glu	GAG Glu	CTG Leu 120	ACG Thr	ACC Thr	AAG Lys	GTT Val	GGG Gly 125		CAC His	GCG Ala	384
	GCC Ala 130	TAG														393

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 130 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé

 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

Met Ala Ala Ala Ala Thr Ala Thr Thr Thr Ala Ala Thr Ala Ala

Ala Val Gly Pro Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Gln Trp

Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile

Asp Phe Thr Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile

Phe Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val

Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala

Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val

Val Gly Ala Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala 120

Ala Ala 130

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 21 bases
 - (B) TYPE: acide nucléique

 - (C) NOMBRE DE BRINS: un (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (v) TYPE DU FRAGMENT: interne
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

	(A) NOM/CLE: variation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(6, "t")
	(5) 5
1141	CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
(IX)	(A) NOM/CLE: variation
	(A) NUM/CLE: Valiation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(9, "a")
(ix)	CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: mutation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(12, "g")
	(2)
1141	CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
(1x)	(A) NOM/CLE: mutation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(12, "c")
	(B) EMPLACEMENT: Templess(12)
	ADDITIONETTE.
(ix)	CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: mutation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(12, "t")
/ixl	CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
(- / /	(A) NOM/CLE: mutation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(15, "t")
	(B) EMPERCEMENT: Ismpidos(II)
	BDDIMIONELLE:
(ix)	CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: mutation
	(B) EMPLACEMENT: remplace(18, "a")

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

TGGTGCGGTC CATGCAAGAT G

21

(2)	INFORMATION	POUR	LA	SEQ	ΙD	NO:	7 :
-----	-------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 659 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: deux
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADNC pour ARNm
- (111) HYPOTHETIQUE: NON
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Triticum aestivum
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7: CAAAGTGCGC GTGAGAAATA AGCGGTGCTT GCCCAGTAGA GAGAGAGAG GAGAGAGAGA 60 GAGATGGCGG CGTCGGCGGC GACGGCGACG GCGACGGCGG CGGCGGTAGG GGCGGGGGAG 120 GTGATCTCCG TCCACAGCCT GGAGCAGTGG ACCATGCAGA TCGAGGAGGC CAACGCCGCC 180 AAGAAGCTGG TGGTGATTGA CTTCACTGCA TCATGGTGCG GACCATGCCG CATTATGGCT 240 CCAATTTTCG CTGATCTCGC CAAGAAGTTC CCAGCTGCTG TTTTCCTCAA GGTCGACGTT 300 GATGAACTGA AGCCCATTGC TGAGCAATTC AGCGTGGAGG CCATGCCAAC CTTCCTGTTC 360 ATGAAGGAAG GAGATGTCAA GGACAGGGTT GTCGGAGCTA TCAAGGAGGA ACTGACGACC 420 AAGGTTGGGC TACACGCGGC CCAGTAATCA CCTACCGGAG TAGCATTCGC CTAAA'TAAAA 480 TTGCCGCTCA ACAAGTAGTG CCTCTAATGG CACCTTATAT CCTGTGTACT GCTTGTTACT 540 TGTTGGTTTA TGGATAATGG TGAATCAAGT GTGACTTTAT TCGGTAAATG GTTGATTTTC 600 659
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 630 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: deux
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo pour ARNm
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Triticum durum

60
120
180
240
300
360
420
480
540
600
630

REVENDICATIONS

 Protéine présentant une similitude de séquence d'au moins 65% avec la séquence SEQ ID N° 1 suivante :

5

10

Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val Val Gly Ala Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala

- 2. Protéine selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle présente une similitude de séquence avec la séquence SEQ ID N°1 d'au moins 75 % et préférentiellement d'au moins 85 %.
- 3. Thiorédoxine h de blé tendre selon l'une des 20 revendications l et 2 présentant la séquence suivante: SEQ ID N°3

Met Ala Ala Ser Ala Ala Thr Ala Thr Ala Thr Ala Ala Ala Val Gly Ala Gly Glu Val Ile Ser Val His Ser Leu Glu Glu Gln Trp Thr Met Gln Ile Glu Glu Ala Asn Ala Ala Lys Lys Leu Val Val Ile Asp Phe Thr Ala Ser Trp Cys Gly Pro Cys Arg Ile Met Ala Pro Ile Phe Ala Asp Leu Ala Lys Lys Phe Pro Ala Ala Val Phe Leu Lys Val Asp Val Asp Glu Leu Lys Pro Ile Ala Glu Gln Phe Ser Val Glu Ala Met Pro Thr Phe Leu Phe Met Lys Glu Gly Asp Val Lys Asp Arg Val Val Gly Ala Ile Lys Glu Glu Leu Thr Thr Lys Val Gly Leu His Ala Ala Gln

- 4. Thiorédoxine h de blé dur selon l'une des revendications l et 2 présentant la séquence suivante: SEO ID N°5
- 5. Peptide comprenant au moins un fragment d'une des protéines selon l'une des revendications l et 4.
 - 6. Fragment d'ADN codant pour une des protéines selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 ou un des peptides selon la revendication 5.
 - 7. Fragment selon la revendication 6 codant pour la thiorédoxine h de blé tendre, caractérisé en ce qu'il comprend la séquence suivante : SEQ ID N°2

ATGGCGGCGT CGGCGGCGAC GGCGACGGCG ACGGCGGCGG CGGTAGGGGC
GGGGGAGGTG ATCTCCGTCC ACAGCCTGGA GCAGTGGACC ATGCAGATCG
AGGAGGCCAA CGCCGCCAAG AAGCTGGTGG TGATTGACTT CACTGCATCA
TGGTGCGGAC CATGCCGCAT TATGGCTCCA ATTTTCGCTG ATCTCGCCAA

30 GAAGTTCCCA GCTGCTGTTT TCCTCAAGGT CGACGTTGAT GAACTGAAGC
CCATTGCTGA GCAATTCAGC GTGGAGGCCA TGCCAACCTT CCTGTTCATG
AAGGAAGGAG ATGTCAAGGA CAGGGTTGTC GGAGCTATCA AGGAGGAACT
GACGACCAAG GTTGGGCTAC ACGCGCCCA GTAA

20

8. Fragment selon la revendication 6 codant pour la thiorédoxine h de blé dur, caractérisé en ce qu'il comprend la séquence suivante : SEQ ID N° 4

5

10

15

20

30

ATGGCGGCGG CGGCGACGGC GACGACTACA GCGGCGGCGA CGGCGGCGGC GGTGGGGCCG GGGGGGGCGGC GGTGGGGCCG GGGGGGGCCGC GGGGGGGCCC GGGGGGGCCCAC GGGGGGGCCAAC GCCGCCAAGA AGCTGGTGGT GATTGACTTC ACTGCATCAT GGTGCGGACC ATGCCGCATC ATGGCTCCAA TTTTTGCTGA TCTCGCCAAG AAGTTCCCAG CTGCTGTTTT CCTCAAGGTC GACGTTGATG AACTGAAGCC CATTGCTGAG CAATTCAGCG TCGAGGCCAT GCCAACCTTC CTGTTCATGA AGGAAGGAGA CGTCAAGGAC AGGGTTGTCG GAGCTATCAA GGAGGACCTG ACGACCAAGG TTGGGCTCCA CGCGGCTGCC TAG

- 9. Vecteur nucléotidique portant un fragment d'ADN selon l'une des revendications 6 à 8.
 - 10. Vecteur appelé pETtrxTa selon la revendication 9 portant la séquence SEQ ID N°2, déposé auprès de la CNCM sous le n°1-1442.
- 11. Vecteur appelé pFL6ltrxTa selon la revendication 9 portant la séquence SEQ ID N°2, déposé auprès de la CNCM sous le n° I-1443.
 - 12. Microorganisme portant un vecteur selon l'une des revendications 9 à 11.
- 13. Microorganisme selon la revendication 12 25 caractérisé en ce qu'il est une bactérie ou une levure.
 - 14. Méthode de sélection dans une banque d'ADN complémentaires de clones codant pour une thiorédoxine h caractérisée en ce que l'on hybride lesdits clones avec une sonde présentant une similitude de séquences proche de 100 % avec le site actif des thiorédoxines.
 - 15. Méthode selon la revendication 14 caractérisée en ce que ladite sonde présente la

5

15

séquence suivante :

SEQ ID Nº6

 $\mathtt{TGGTGX}_1\mathtt{GGX}_2\mathtt{CCX}_3\mathtt{TGX}_4\mathtt{AAX}_5\mathtt{ATG}$

dans laquelle :

X₁ représente C ou T

X₂ représente T ou A

 X_3 représente A, G, C ou T

X₄ représente C ou T

X₅ représente G ou A

- 16. Procédé de production de protéines et de peptides selon l'une des revendications 1 à 5, et en particulier de thiorédoxines h comprenant les étapes suivantes:
 - culture d'un microorganisme selon l'une des revendications 12 et 13 , et
 - isolement des protéines ou peptides selon l'une des revendications 1 à 5 produits par ledit microorganisme.
- 17. Procédé selon la revendication 16 20 caractérisé en ce que les microorganismes sont lysés après culture.
 - 18. Plante transgénique caractérisée en ce qu'elle porte un fragment d'ADN selon l'une des revendications 6 à 8.

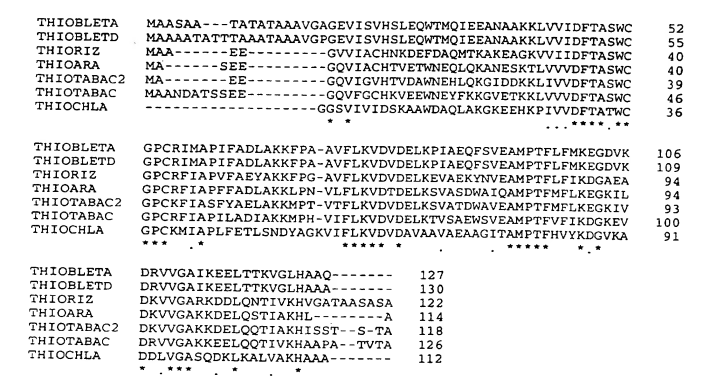


FIG. 1

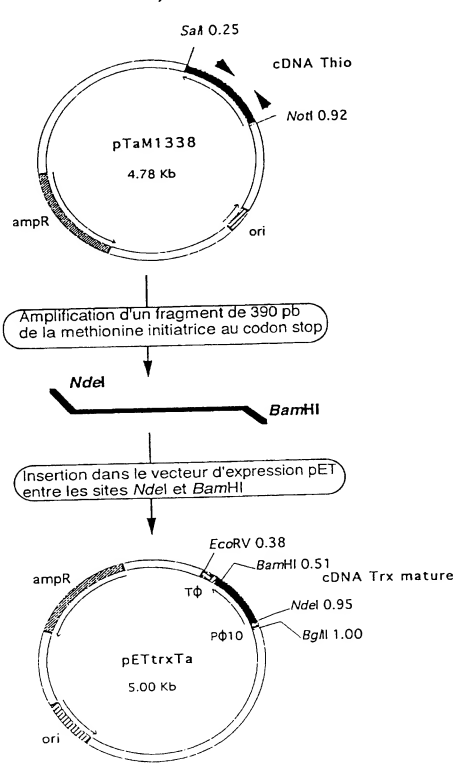


FIG. 2

3/5

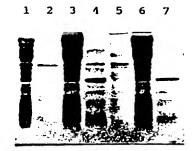


FIG. 3

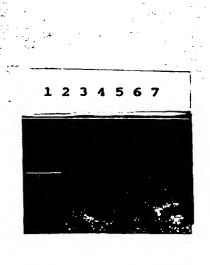


FIG. 4

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

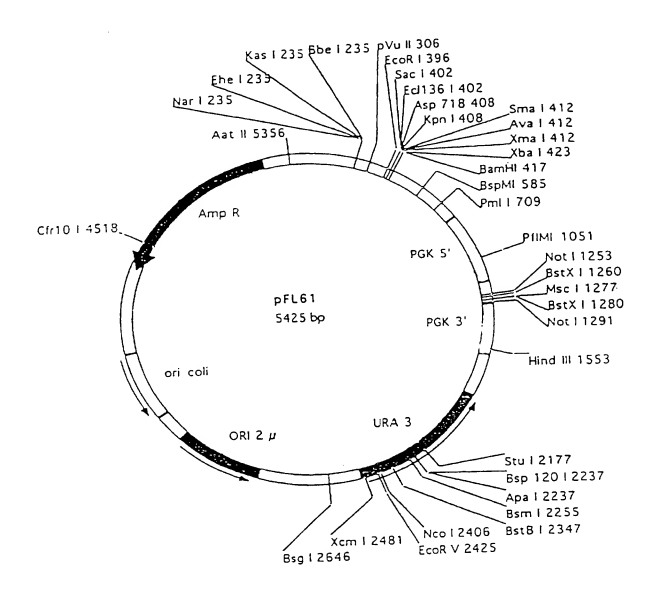


FIG. 5

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

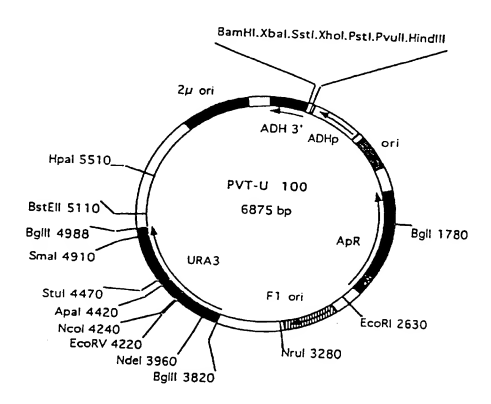


FIG. 6

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT Application No. 95/01005

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/29 C12N1/21 A01H5/00 C12Q1/68 C12N1/19 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N C12Q A01H C07K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category 1,2,5,6 PLANT PHYSIOL., X vol. 102, pages 327-328. RIVERA-MADRID, R., ET AL. 'Nucleotide sequence of a cDNA clone encoding an Arabidopsis thaliana thioredoxin h' cited in the application see the whole document 1,2,5,6 PLANT MOLECULAR BIOLOGY, X vol. 17, pages 143-147, MARTY, I., ET AL. 'Nucleotide sequence of a cDNA encoding a tobacco thioredoxin' cited in the application see the whole document Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X | X T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance gred to understand the principle or theory underlying the Invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to "E" earlier document but published on or after the international filing date involve an inventive step when the document is taken alone 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docuwhich is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 2 9, 12, 95 11 December 1995 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Maddox, A

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

Fax (+31-70) 340-3016



Interminal Application No.
PC1/FR 95/01005

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No		
EMBL SEQUENCE DATABASE REL.37. 30-11-93 ACC. NO. D21310. Rice mRNA for thioredoxin (gene name SS396), partial cds see sequence	1,2,5,6		
EMBL SEQUENCE DATABASE REL 40. 23-7-1994. ACC. NO. Z35335. A. thaliana transcribed sequence.Clone TAT6A11 see sequence	1,2,5,6		
EMBL SEQUENCE DATABASE REL.38. 16-2-1994. ACC. NO. D26547. Rice gene for thioredoxin h, complete cds. see sequence	5,6		
EMBL SEQUENCE DATABASE REL.37. 26-11-1993. ACC. NO.D21836. Rice mRNA for thioredoxin h, complete cds. see sequence	1,2,5,6		
J. BIOL. CHEM. (1991), 266(3), 1692-6, GAN, ZHONG RU 'Yeast thioredoxin genes' see figure 1	14,15		
J. BIOL. CHEM. (1989), 264(7), 4008-14, MULLER, ERIC G. D. ET AL 'Thioredoxin is essential for photosynthetic growth. The thioredoxin m gene of Anacystis nidulans' see page 4010, left column	14		
BIOCHIM. BIOPHYS. ACTA, vol. 873, no. 3, pages 415-418, VOGT, K., ET AL. 'Characterization of three different thioredoxins in wheat' see the whole document	1-18		
PLANT PHYSIOLOGY, vol. 105, 1994 pages 1021-1022, JARAMILLO, J.L., ET AL. 'Cloning and sequencing of a pea cDNA fragment coding for thioredoxin m' see the whole document	1-18		
PLANT MOLECULAR BIOLOGY, vol. 20, 1992 pages 301-306, AGUILAR, F., ET AL. 'Biosynthesis of active spinach-chloroplast thioredoxin f in transformed E. coli'	1-18		
	EMBL SEQUENCE DATABASE REL.37. 30-11-93 ACC. NO. D21310. Rice mRNA for thioredoxin (gene name SS396), partial cds see sequence EMBL SEQUENCE DATABASE REL 40. 23-7-1994. ACC. NO. Z35335. A. thaliana transcribed sequence. Clone TAT6A11 see sequence EMBL SEQUENCE DATABASE REL.38. 16-2-1994. ACC. NO. D26547. Rice gene for thioredoxin h, complete cds. see sequence EMBL SEQUENCE DATABASE REL.37. 26-11-1993. ACC. NO.D21836. Rice mRNA for thioredoxin h, complete cds. see sequence J. BIOL. CHEM. (1991), 266(3), 1692-6, GAN, ZHONG RU 'Yeast thioredoxin genes' see figure 1 J. BIOL. CHEM. (1989), 264(7), 4008-14, MULLER, ERIC G. D. ET AL 'Thioredoxin is essential for photosynthetic growth. The thioredoxin m gene of Anacystis nidulans' see page 4010, left column BIOCHIM. BIOPHYS. ACTA, vol. 873, no. 3, pages 415-418, VOGT, K., ET AL. 'Characterization of three different thioredoxins in wheat' see the whole document PLANT PHYSIOLOGY, vol. 105, 1994 pages 1021-1022, JARAMILLO, J.L., ET AL. 'Cloning and sequencing of a pea cDNA fragment coding for thioredoxin m' see the whole document PLANT MOLECULAR BIOLOGY, vol. 20, 1992 pages 301-306, AGUILAR, F., ET AL. 'Biosynthesis of		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT Application No 95/01005

		PCT 95/01005	
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	WO,A,93 08274 (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 29 April 1993 see the whole document	1-18	
A	see the whole document PLANT PHYSIOL (BETHESDA) 99 (3). 1992. 919-924., KOBREHEL K ET AL 'SPECIFIC REDUCTION OF WHEAT STORAGE PROTEINS BY THIOREDOXIN H.' cited in the application see the whole document	1-18	

ERNATIONAL SEARCH REPORT Inter onal Application No

PCI/FR 95/01005

Patent document cited in search report	Publication date	Patent (memb		Publication date
WO-A-9308274	29-04-93	AU-A- CA-A- CZ-A- EP-A- HU-A- JP-T- ZA-A-	2861792 2121137 9400832 0672127 69780 7502887 9207831	21-05-93 29-04-93 16-08-95 20-09-95 28-09-95 30-03-95 27-04-93

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



PC1 95/01005

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/29 C12N1/21

C12N1/19

C12Q1/68

A01H5/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 C12N C12Q A01H C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
X	PLANT PHYSIOL., vol. 102, pages 327-328, RIVERA-MADRID, R., ET AL. 'Nucleotide sequence of a cDNA clone encoding an Arabidopsis thaliana thioredoxin h' cité dans la demande voir le document en entier	1,2,5,6
X	PLANT MOLECULAR BIOLOGY, vol. 17, pages 143-147, MARTY, I., ET AL. 'Nucleotide sequence of a cDNA encoding a tobacco thioredoxin' cité dans la demande voir le document en entier	1,2,5,6

Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe
document ulterieur publié apres la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme nouvelle ou comme impliquant une activité
inventive par rapport au document considéré isolément document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne neut être considérée comme impliquant une activité inventive
lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison etant évidente pour une personne du métier
document qui fait partie de la même famille de brevets
Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
2 9. 12. 95
Fonctionnaire autorisé
Maddox, A

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE ECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 95/01005

	Suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no. des revendications visees			
Catégone *	Identification des documents cites, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertinents	no. ues revenuications visces		
X	EMBL SEQUENCE DATABASE REL.37. 30-11-93 ACC. NO. D21310. Rice mRNA for thioredoxin (gene name SS396), partial cds voir séquence	1,2,5,6		
X	EMBL SEQUENCE DATABASE REL 40. 23-7-1994. ACC. NO. Z35335. A. thaliana transcribed sequence.Clone TAT6A11 voir séquence	1,2,5,6		
X	EMBL SEQUENCE DATABASE REL.38. 16-2-1994. ACC. NO. D26547. Rice gene for thioredoxin h, complete cds. voir séquence	5,6		
X	EMBL SEQUENCE DATABASE REL.37. 26-11-1993. ACC. NO.D21836. Rice mRNA for thioredoxin h, complete cds. voir séquence	1,2,5,6		
X	J. BIOL. CHEM. (1991), 266(3), 1692-6, GAN, ZHONG RU 'Yeast thioredoxin genes' voir figure 1	14,15		
X	J. BIOL. CHEM. (1989), 264(7), 4008-14, MULLER, ERIC G. D. ET AL 'Thioredoxin is essential for photosynthetic growth. The thioredoxin m gene of Anacystis nidulans' voir page 4010, colonne de gauche	14		
A	BIOCHIM. BIOPHYS. ACTA, vol. 873, no. 3, pages 415-418, VOGT, K., ET AL. 'Characterization of three different thioredoxins in wheat' voir le document en entier	1-18		
A	PLANT PHYSIOLOGY, vol. 105, 1994 pages 1021-1022, JARAMILLO, J.L., ET AL. 'Cloning and sequencing of a pea cDNA fragment coding for thioredoxin m' voir le document en entier	1-18		
A	PLANT MOLECULAR BIOLOGY, vol. 20, 1992 pages 301-306, AGUILAR, F., ET AL. 'Biosynthesis of active spinach-chloroplast thioredoxin f in transformed E. coli' voir le document en entier	1-18		
1	-/			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT 95/01005

		PCT) 95/01005		
C.(swte) D	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie *	Identification des documents cites, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertine	no. des revendications visees		
A	WO,A,93 08274 (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 29 Avril 1993 voir le document en entier	1-18		
A .	OF CALIFORNIA) 29 Avril 1993	1-18		

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE EECHERCHE INTERNATIONALE

CT/FR 95/01005

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication			Date de publication	
WO-A-9308274	29-04-93	AU-A- CA-A- CZ-A- EP-A- HU-A- JP-T- ZA-A-	2861792 2121137 9400832 0672127 69780 7502887 9207831	21-05-93 29-04-93 16-08-95 20-09-95 28-09-95 30-03-95 27-04-93	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)